α-甘露糖苷酶(α-Mannosidase,α-Man)活性测定试剂盒说明书 (分光法 24 样)

一、产品简介:

α-甘露糖苷酶 (EC 3.2.1.24,α-Man) 是参与植物体内 N-聚糖加工的关键酶之一。是植物细胞壁糖蛋白代谢过程中的关键性糖苷酶,在分生组织的生长、果实的成熟软化、种子的萌发等生理进程中起重要作用。

α-甘露糖苷酶(α-Man)催化对硝基苯酚-α-D-吡喃甘露糖苷产生对硝基苯酚(PNP),该产物在 405nm 处有特征吸收峰,通过测定 405nm 光吸收增加速率,即可计算α-甘露糖苷酶活性。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×1 支	4℃保存	用前甩几下使试剂落入底部,再
			加 1.1mL 蒸馏水超声溶解备用。
试剂二	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉剂×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、可调式移液器、低温离心机、天平、研钵、冰和蒸馏水。

四、 α -甘露糖苷酶 (α -Man) 活性测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

1、样本的制备:

① 组织样本:取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm,4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1: $5\sim10$ 比例提取。

② 细菌或细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 500 万细菌或细胞,加入 1mL 提取液,超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);12000rpm,4°C离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】若增加样本量,可按照细菌或细胞数量 $(10^4 \, \text{个})$: 提取液体积(mL)为 $500\sim1000$: 1 的比例提取。

③ 液体样本:直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min,调节波长至 405nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温(25℃)在EP管中依次加入:

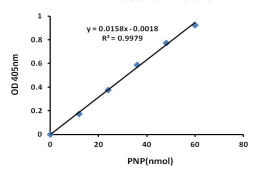
试剂名称(μL)	测定管	对照管		
样本	30	30		
试剂一	40			
试剂二	300	340		
迅速混匀,37℃保温 30min				
试剂三	350	350		

混匀,5min 后吸取全部澄清液体至1mL 玻璃比色皿(光径1cm)中,立即于405nm下读取吸光值 A, ΔA=A 测定-A 对照(每个测定管需设一个对照管)。

- 【注】: 1. 若 ΔA 在零附近,可增加样本加样体积 V1(即加样量增加至 $60\mu L$,则试剂二相应减少),或延长保温时间 T(如:由 30min 延长至 60min 或更长),重新调整的 V1 和 T 需代入计算公式重新计算。
 - 2. 若 A 测定值大于 1.5, 可对样本上清液用蒸馏水稀释,则稀释倍数 D 代入公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0158x - 0.0018; x 为标准品摩尔质量 (nmol), y 为 ΔA 。



2、按蛋白浓度计算:

酶活定义:每毫克蛋白每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚(PNP)为一个酶活单位。α-甘露糖苷酶活性(nmol/min/mg prot)=(ΔA +0.0018)÷0.0158÷(V1×Cpr)÷T×D

$$=70.3\times(\Delta A+0.0018)$$
÷ Cpr×D

3、按样本质量计算:

酶活定义: 每克组织每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚(PNP)为一个酶活单位。α-甘露糖苷酶活性(nmol/min/g 鲜重)=(Δ A+0.0018)÷0.0158÷(V1÷V×W)÷T×D =70.3×(Δ A+0.0018)÷W×D

4、按细胞数量计算:

酶活定义:每 10^4 个细胞每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚(PNP)为一酶活单位。α-甘露糖苷酶活性(nmol/min/ 10^4 cell)=(Δ A+0.0018)÷0.0158÷(V1÷V×细胞数量)÷T×D=70.3×(Δ A+0.0018)÷细胞数量×D

5、按液体体积计算:

酶活定义:每毫升液体每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚(PNP)为一个酶活单位。 α-甘露糖苷酶活性(nmol/min/mL)=(Δ A+0.0018)÷0.0158÷V1÷T×D=70.3×(Δ A+0.0018)×D

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入反应体系中样本体积, 30μL=0.03mL;

W---样本质量, g; 500---细胞或细菌总数, 500 万;

T---反应时间, 30min; D---稀释倍数, 未稀释即为 1;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL, 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒; 附:标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (10μmol/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水。
- 2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2μmol/mL。也可根据实际 样本来调整标准品浓度。
- 3 在 EP 管中依次加入: 30μL 标准品+340μL 试剂二+350μL 试剂三,混匀转移全部液体至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)中,于 405nm 下读取吸光值,根据结果制作标准曲线。